

Autorisations de mise sur le marché Décisions accordées en Juillet 2017

Spécialité dénommée ABACAVIR DEXTREG 300 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 167 917 4

DEXTREG

abacavir 300 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 900 6 0 : 30 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 300 900 9 1 : 60 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 550 319 9 4 : 90 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 550 320 0 7 : 120 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **ZIAGEN 300 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée ACIDE ALENDRONIQUE/CHOLECALCIFEROL (VITAMINE D3) ZENTIVA 70 mg/2800 UI, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 230 048 1

SANOFI AVENTIS FRANCE

acide alendronique 70 mg
sous forme d'alendronate monosodique trihydraté
cholécalférol 70
microgrammes (2800 UI)
sous forme de concentrat de cholécalférol, forme pulvérulente

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 031 8 0 : 2 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 031 9 7 : 4 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 032 0 3 : 12 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **FOSAVANCE 70 mg/2800 UI, comprimé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée ACIDE ALENDRONIQUE/CHOLECALCIFEROL (VITAMINE D3) ZENTIVA 70 mg/5600 UI, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 299 959 7

SANOFI AVENTIS FRANCE

acide alendronique 70 mg
sous forme d'alendronate monosodique trihydraté
colécalférol 140
microgrammes (2800 UI)
sous forme de concentrat de cholécalférol, forme pulvérulente

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 032 1 0 : 2 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 032 2 7 : 4 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 032 3 4 : 12 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **FOSAVANCE 70 mg/5600 UI, comprimé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée ACIDE ALENDRONIQUE/VITAMINE D3 ARROW 70 mg/2 800 UI, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 327 831 9

ARROW GENERIQUES

acide alendronique 70 mg
sous forme d'alendronate de sodium trihydraté
colécalciférol 70
microgrammes (2 800 UI)
sous forme de concentrat de cholécalciférol, forme pulvérulente

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 980 1 1 : 2 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 980 2 8 : 4 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 980 3 5 : 6 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 980 4 2 : 12 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **FOSAVANCE 70 mg/2800 UI, comprimé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée ACIDE ALENDRONIQUE/VITAMINE D3 ARROW 70 mg/5 600 UI, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 407 923 8

ARROW GENERIQUES

acide alendronique 70 mg
sous forme d'alendronate de sodium trihydraté
colécalciférol 140
microgrammes (5 600 UI)
sous forme de concentrat de cholécalciférol, forme pulvérulente

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 987 7 6 : 2 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 987 8 3 : 4 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 987 9 0 : 6 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 988 0 6 : 12 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **FOSAVANCE 70 mg/5600 UI, comprimé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée ACIDE ALENDRONIQUE/VITD3 SANDOZ 70 mg/5600 UI, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 346 903 2

SANDOZ

acide alendronique 70 mg
sous forme d'alendronate de sodium trihydraté
colécalciférol 140
microgrammes (5 600 UI)
sous forme de concentrat de cholécalciférol, forme pulvérulente

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 999 0 2 : 2 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 999 2 6 : 4 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 999 6 4 : 6 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 000 1 1 : 12 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **FOSAVANCE 70 mg/5600 UI, comprimé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée ALPHABUX 120 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 449 464 7

HELM GmbH

fébuxostat 120 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 010 3 2 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium) ; boîte de 2
34009 550 356 0 2 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium) ; boîte de 6
34009 301 010 4 9 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 2
34009 550 356 1 9 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 6

Cette spécialité est un générique de **ADENURIC 120 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée ALPHABUX 80 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 036 974 2

HELM GmbH

fébuxostat 80 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 010 1 8 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium) ; boîte de 2
- 34009 550 355 8 9 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium) ; boîte de 6
- 34009 301 010 2 5 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 2
- 34009 550 355 9 6 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 6

Cette spécialité est un générique d'**ADENURIC 80 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée AMOXICILLINE MEDIPHA 1 g, comprimé dispersible
Code Identifiant de Spécialité : 6 860 701 0

MEDIPHA SANTE

amoxicilline 1 g

sous forme d'amoxicilline trihydratée

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 127 8 6 : 3 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 127 9 3 : 6 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 128 0 9 : 12 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 128 1 6 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 411 6 0 : 500 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CLAMOXYL 1 g, comprimé dispersible**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée ANASTROZOLE GNR 1 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 566 419 8

SANDOZ

anastrozole 1 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 083 1 4 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 083 3 8 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 083 4 5 : 90 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ARIMIDEX 1 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE BIOGARAN 10 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 093 153 7

BIOGARAN

aripiprazole 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 015 8 2 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 301 015 9 9 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 301 016 0 5 : 49 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 301 016 1 2 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 550 358 0 0 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**ABILIFY 10 mg, comprimé**

Décision du **19 juillet 2017**

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE BIOGARAN 10 mg, comprimé orodispersible
Code Identifiant de Spécialité : 6 433 298 3

BIOGARAN

aripiprazole 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 016 7 4 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC/polytéréphtalate (PET))

34009 301 016 8 1 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC/polytéréphtalate (PET))

34009 301 016 9 8 : 49 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC/polytéréphtalate (PET))

Cette spécialité est un générique d'**ABILIFY 10 mg, comprimé orodispersible**

Décision du **19 juillet 2017**

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE BIOGARAN 15 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 379 131 8

BIOGARAN

aripiprazole 15 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 016 2 9 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 301 016 4 3 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 301 016 5 0 : 49 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 301 016 6 7 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 550 358 1 7 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**ABILIFY 15 mg, comprimé**

Décision du **19 juillet 2017**

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE BIOGARAN 5 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 562 697 7

BIOGARAN

aripiprazole 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 015 3 7 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 301 015 4 4 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 301 015 5 1 : 49 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 301 015 6 8 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 550 357 8 7 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**ABILIFY 5 mg, comprimé**

Décision du **19 juillet 2017**

Spécialité dénommée BACLOFENE MALLINCKRODT 0,5 mg/mL, solution injectable/pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 247 386 4

MALLINCKRODT FRANCE

baclofène 0,5 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 325 8 8 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **LIORESAL 10 mg/20 ml, solution injectable pour perfusion par voie intrathécale en ampoule**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée BACLOFENE MALLINCKRODT 2 mg/mL, solution injectable/pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 914 927 0

MALLINCKRODT FRANCE

baclofène 2 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 325 9 5 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **LIORESAL 10 mg/5 ml, solution injectable pour perfusion par voie intrathécale en ampoule**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée BETAHISTINE ARROW GENERIQUES 24 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 194 256 1

ARROW GENERIQUES

dichlorhydrate de bétahistine 24 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 032 4 1 : 10 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

34009 301 032 5 8 : 20 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

34009 300 817 3 0 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

34009 301 032 6 5 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

34009 301 032 7 2 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

34009 301 032 8 9 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 550 363 6 4 : 1000 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **BETASERC 24 mg, comprimé**

Décision du **31 juillet 2017**

Spécialité dénommée BIMATOPROST SANDOZ 0,1 mg/mL, collyre en solution
Code Identifiant de Spécialité : 6 927 614 3

SANDOZ

bimatoprost 0,1 mg
pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 008 3 7 : 2,5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 1

34009 550 354 9 7 : 2,5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 3

34009 550 355 0 3 : 2,5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 6

34009 301 008 4 4 : 3 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 1

34009 550 355 1 0 : 3 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 3

34009 550 355 2 7 : 3 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 6

Cette spécialité est un générique de **LUMIGAN 0,1 mg/ml, collyre en solution**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée BIMATOPROST/TIMOLOL TEVA 0,3 mg/mL + 5 mg/mL, collyre en solution
Code Identifiant de Spécialité : 6 375 950 9

TEVA SANTE

bimatoprost 0,3 mg
timolol 5 mg
sous forme de maléate de timolol 6,8 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 076 1 4 : 3 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **GANFORT 0,3 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée BRIMONIDINE/TIMOLOL EG 2 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution
Code Identifiant de Spécialité : 6 343 279 9

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

brimonidine	1,3 mg
sous forme de tartrate de brimonidine	2 mg
timolol base.....	5 mg
sous forme de maléate de timolol.....	6,8 mg

pour 1 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 998 9 6 : 5 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3
- 34009 300 968 1 9 : 5 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1
- 34009 550 339 6 7 : 5 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 6

Cette spécialité est un générique de **COMBIGAN 2 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée BRIMONIDINE/TIMOLOL TEVA 2 mg/mL + 5 mg/mL, collyre en solution
Code Identifiant de Spécialité : 6 107 105 8

TEVA SANTE

brimonidine	1,3 mg
sous forme de tartrate de brimonidine	2,0 mg
timolol.....	5,0 mg
sous forme de maléate de timolol.....	6,8 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 033 2 6 : 5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 1
- 34009 301 033 3 3 : 5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 3
- 34009 550 363 7 1 : 5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 5
- 34009 550 363 8 8 : 5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 6
- 34009 550 364 0 1 : 5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique de **COMBIGAN 2 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée CALEGOM VITAMINE D3 500 mg/1000 UI, comprimé à croquer
Code Identifiant de Spécialité : 6 605 683 6

TAKEDA FRANCE SAS

calcium élément..... 500 mg
sous forme de carbonate de calcium
colécalciférol 1000 UI
sous forme de concentrat de cholécalciférol, forme pulvérulente

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 887 4 6 : 30 comprimés en pilulier (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 887 5 3 : 60 comprimés en pilulier (polyéthylène haute densité (PEHD))

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée CARVECORAL 12,5 mg/5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 880 218 8

LES LABORATOIRES SERVIER

carvédilol..... 12,5 mg
ivabradine 5 mg
sous forme de chlorhydrate d'ivabradine..... 5,39 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 936 8 9 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 936 9 6 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 937 0 2 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 331 1 0 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 331 2 7 : 112 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée CARVECORAL 12,5 mg/7,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 716 279 2

LES LABORATOIRES SERVIER

carvédilol..... 12,5 mg
ivabradine 7,5 mg
sous forme de chlorhydrate d'ivabradine..... 8,085 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 937 1 9 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 937 2 6 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 937 3 3 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 331 3 4 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 331 4 1 : 112 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée CARVECORAL 25 mg/5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 837 536 6

LES LABORATOIRES SERVIER

carvédilol.....	25 mg
ivabradine	5 mg
sous forme de chlorhydrate d'ivabradine.....	5,39 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 937 4 0 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 937 5 7 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 937 6 4 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 331 6 5 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 331 7 2 : 112 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée CARVECORAL 25 mg/7,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 330 289 8

LES LABORATOIRES SERVIER

carvédilol.....	25 mg
ivabradine	7,5 mg
sous forme de chlorhydrate d'ivabradine.....	8,085 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 937 7 1 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 937 9 5 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 938 0 1 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 331 8 9 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 331 9 6 : 112 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée CARVECORAL 6,25 mg/7,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 336 515 8

LES LABORATOIRES SERVIER

carvédilol.....	6,25 mg
ivabradine	7,5 mg
sous forme de chlorhydrate d'ivabradine.....	8,085 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 936 5 8 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 936 6 5 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 936 7 2 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 330 9 7 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 331 0 3 : 112 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée CARVECORAL 6,25mg/5mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 468 810 0

LES LABORATOIRES SERVIER

carvédilol.....	6,25 mg
ivabradine	5 mg
sous forme de chlorhydrate d'ivabradine.....	5,39 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 936 2 7 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 936 3 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 936 4 1 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 330 7 3 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 330 8 0 : 112 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée CASPOFUNGINE PANPHARMA 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 197 615 4

PANMEDICA

caspofungine base.....	50 mg
sous forme de caspofungine (acétate de)	

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 056 3 4 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CANCIDAS 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée CASPOFUNGINE PANPHARMA 70 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 879 618 7

PANMEDICA

caspofungine base..... 70 mg
sous forme de caspofungine (acétate de)

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 056 4 1 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CANCIDAS 70 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée CELECOXIB ARROW LAB 100 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 452 031 6

ARROW GENERIQUES

célécoxib..... 100 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 017 3 5 : 30 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 017 4 2 : 50 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 358 2 4 : 90 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 358 3 1 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CELEBREX 100 mg, gélule**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée CELECOXIB ARROW LAB 200 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 430 657 9

ARROW GENERIQUES

célécoxib..... 200 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 017 7 3 : 30 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 358 4 8 : 50 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 358 6 2 : 90 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 358 7 9 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CELEBREX 200 mg, gélule**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée COLISTIMETHATE SODIQUE PANPHARMA 1.000.000 U.I., poudre pour solution injectable

Code Identifiant de Spécialité : 6 183 618 4

PANMEDICA

colistiméthate sodique 1 000 000 U.I.

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 087 7 2 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1
- 34009 550 389 7 9 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 10
- 34009 550 389 9 3 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 30
- 34009 550 390 0 6 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 50

Cette spécialité est un générique de **COLIMYCINE 1.000.000 U.I., poudre et solvant pour solution injectable**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée COPAXONE 20 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 008 206 2

TEVA SANTE

glatiramère 18 mg
sous forme d'acétate de glatiramère 20 mg

pour une seringue préremplie de 1 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 363 840 1 9 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 28

Décision du **03 juillet 2017**

Spécialité dénommée CRUSIA 10 000 UI (100 mg)/1 mL, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 038 578 9

LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA

énoxaparine sodique 100 mg

pour un seringue préremplie

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 980 5 9 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 2
- 34009 300 980 6 6 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 6
- 34009 300 980 7 3 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 10
- 34009 300 980 8 0 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 12
- 34009 300 980 9 7 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 24
- 34009 300 981 0 3 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 30

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée CRUSIA 2 000 UI (20 mg)/0,2 mL, solution injectable en seringue préremplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 471 892 8

LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA

énoxaparine sodique 20 mg

pour un seringue préremplie

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 983 2 5 : 0,2 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 2
- 34009 300 983 3 2 : 0,2 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 6
- 34009 300 983 4 9 : 0,2 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 10
- 34009 300 983 5 6 : 0,2 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 20
- 34009 300 983 6 3 : 0,2 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 50

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée CRUSIA 4 000 UI (40 mg)/0,4 mL, solution injectable en seringue préremplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 678 585 4

LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA

énoxaparine sodique 40 mg

pour un seringue préremplie

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 982 6 4 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 2
- 34009 300 982 7 1 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 6
- 34009 300 982 8 8 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 10
- 34009 300 982 9 5 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 20
- 34009 300 983 0 1 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 30
- 34009 300 983 1 8 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 50

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée CRUSIA 6 000 UI (60 mg)/0,6 mL, solution injectable en seringue préremplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 493 674 5

LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA

énoxaparine sodique 60 mg

pour un seringue préremplie

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 981 9 6 : 0,6 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 2
- 34009 300 982 0 2 : 0,6 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 6
- 34009 300 982 1 9 : 0,6 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 10
- 34009 300 982 2 6 : 0,6 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 12
- 34009 300 982 4 0 : 0,6 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 24
- 34009 300 982 5 7 : 0,6 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 30

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée CRUSIA 8 000 UI (80 mg)/0,8 mL, solution injectable en seringue préremplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 572 744 2

LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA

énoxaparine sodique 80 mg

pour un seringue préremplie

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 981 2 7 : 0,8 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 2
- 34009 300 981 3 4 : 0,8 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 6
- 34009 300 981 4 1 : 0,8 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 10
- 34009 300 981 5 8 : 0,8 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 12
- 34009 300 981 6 5 : 0,8 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 24
- 34009 300 981 8 9 : 0,8 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 30

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée DARUNAVIR BIOGARAN 600 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 568 599 3

BIOGARAN

darunavir 600 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 882 8 9 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 300 883 0 2 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **PREZISTA 600 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée DARUNAVIR BIOGARAN 800 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 519 940 4

BIOGARAN

darunavir 800 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 883 1 9 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 311 3 0 : 90 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 300 883 2 6 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 311 4 7 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **PREZISTA 800 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée DIDANOSINE ARROW 200 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 398 183 7

ARROW GENERIQUES

didanosine 200 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 031 0 4 : 30 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC/papier/polyester)
- 34009 301 031 1 1 : 60 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC/papier/polyester)
- 34009 301 031 3 5 : 30 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 363 1 9 : 500 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **VIDEX 200 mg, gélule gastro-résistante**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée DIDANOSINE ARROW 250 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 727 278 3

ARROW GENERIQUES

didanosine 250 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 031 4 2 : 30 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC/papier/polyester)
- 34009 550 363 2 6 : 60 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC/papier/polyester)
- 34009 301 031 5 9 : 30 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 363 3 3 : 500 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **VIDEX 250 mg, gélule gastro-résistante**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée DIDANOSINE ARROW 400 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 899 724 7

ARROW GENERIQUES

didanosine 400 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 031 6 6 : 30 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC/papier/polyester)
- 34009 550 363 4 0 : 60 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC/papier/polyester)
- 34009 301 031 7 3 : 30 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 363 5 7 : 500 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **VIDEX 400 mg, gélule gastro-résistante**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée DULOXÉTINE EG 30 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 244 366 8

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

duloxétine 30 mg
sous forme de chlorhydrate de duloxétine

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 006 4 6 : 7 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 006 5 3 : 10 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 006 6 0 : 14 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 006 7 7 : 28 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 006 9 1 : 30 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 352 6 8 : 1 gélule en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium) ; boîte de 50
- 34009 550 352 8 2 : 56 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 352 9 9 : 60 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 353 0 5 : 84 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 353 1 2 : 90 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 353 2 9 : 98 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 353 4 3 : 112 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 353 5 0 : 140 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CYMBALTA 30 mg, gélule gastro-résistante**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée DULOXÉTINE EG 60 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 633 429 2

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

duloxétine 60 mg
sous forme de chlorhydrate de duloxétine

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 007 0 7 : 7 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 007 1 4 : 10 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 007 2 1 : 14 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 007 3 8 : 28 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 007 5 2 : 30 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 353 6 7 : 56 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 353 7 4 : 60 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 353 8 1 : 84 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 353 9 8 : 90 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 354 0 4 : 98 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 354 1 1 : 112 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 354 2 8 : 140 gélules en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CYMBALTA 60 mg, gélule gastro-résistante**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée DULOXÉTINE SANDOZ 30 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 698 227 1

SANDOZ

duloxétine 30 mg
sous forme de chlorhydrate de duloxétine

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 022 5 1 : 7 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 022 6 8 : 14 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 022 7 5 : 28 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 022 8 2 : 30 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 360 0 5 : 98 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 022 9 9 : 7 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 023 0 5 : 14 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 023 1 2 : 28 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 023 2 9 : 30 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 360 1 2 : 98 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 023 3 6 : 30 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)
- 34009 550 360 2 9 : 120 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)
- 34009 550 360 3 6 : 200 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)

Cette spécialité est un générique de **CYMBALTA 30 mg, gélule gastro-résistante**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée DULOXETINE SANDOZ 60 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 233 645 6

SANDOZ

duloxétine 60 mg
sous forme de chlorhydrate de duloxétine

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 024 0 4 : 14 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 024 1 1 : 28 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 024 2 8 : 30 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 361 0 4 : 56 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 361 1 1 : 84 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 361 2 8 : 98 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 024 7 3 : 14 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 024 9 7 : 28 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 025 0 3 : 30 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 361 5 9 : 56 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 361 7 3 : 84 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 361 9 7 : 98 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 025 4 1 : 30 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)
- 34009 550 362 0 3 : 120 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)
- 34009 550 362 1 0 : 200 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)

Cette spécialité est un générique de **CYMBALTA 60 mg, gélule gastro-résistante**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée DUTASTERIDE EG 0,5 mg, capsule molle
Code Identifiant de Spécialité : 6 848 982 9

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

dutastéride 0,5 mg

pour une capsule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 987 1 4 : 10 capsules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 987 2 1 : 30 capsules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 987 3 8 : 50 capsules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 987 4 5 : 60 capsules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 987 6 9 : 90 capsules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 344 3 8 : 100 capsules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**AVODART 0,5 mg, capsule molle**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée ENALAPRIL/LERCANIDIPINE TEVA 20 mg/10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 741 345 8

TEVA SANTE

maléate d'énalapril..... 20 mg
chlorhydrate de lercanidipine..... 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 075 2 2 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 075 3 9 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 075 4 6 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 075 5 3 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 075 6 0 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 075 7 7 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 381 3 9 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **LERCAPRESS 20 mg/10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée ENOXAPARINE BECAT 10 000 UI (100 mg)/1 mL, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 167 930 6

LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA

énoxaparine sodique 100 mg

pour une seringue préremplie

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 979 5 3 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 2
34009 300 979 6 0 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 6
34009 300 979 7 7 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 10
34009 300 979 8 4 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 12
34009 300 979 9 1 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 24
34009 300 981 1 0 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 30

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée ENOXAPARINE BECAT 2 000 UI (20 mg)/0,2 mL, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 476 903 6

LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA

énoxaparine sodique 20 mg

pour une seringue préremplie

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 972 9 8 : 0,2 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 2
- 34009 300 973 0 4 : 0,2 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 6
- 34009 300 973 1 1 : 0,2 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 10
- 34009 300 973 2 8 : 0,2 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 20
- 34009 300 973 3 5 : 0,2 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 50

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée ENOXAPARINE BECAT 4 000 UI (40 mg)/0,4 mL, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 803 460 7

LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA

énoxaparine sodique 40 mg

pour une seringue préremplie

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 973 5 9 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 2
- 34009 300 973 6 6 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 6
- 34009 300 973 7 3 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 10
- 34009 300 973 8 0 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 20
- 34009 300 973 9 7 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 30
- 34009 550 341 2 4 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 50

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée ENOXAPARINE BECAT 6 000 UI (60 mg)/0,6 mL, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 551 080 9

LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA

énoxaparine sodique 60 mg

pour une seringue préremplie

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 975 6 4 : 0,6 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 2
- 34009 300 975 9 5 : 0,6 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 6
- 34009 300 976 0 1 : 0,6 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 10
- 34009 300 976 1 8 : 0,6 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 12
- 34009 300 976 2 5 : 0,6 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 24
- 34009 300 976 4 9 : 0,6 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 30

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée ENOXAPARINE BECAT 8 000 UI (80 mg)/0,8 mL, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 819 201 6

LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI SA

énoxaparine sodique 80 mg

pour une seringue préremplie

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 976 5 6 : 0,8 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 2
- 34009 300 976 6 3 : 0,8 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 6
- 34009 300 976 7 0 : 0,8 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 10
- 34009 300 976 8 7 : 0,8 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 12
- 34009 300 976 9 4 : 0,8 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 24
- 34009 300 977 0 0 : 0,8 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 30

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée ENTECAVIR CRISTERS 0,5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 437 979 4

CRISTERS

entécavir 0,50 mg

sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 054 8 1 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 373 2 3 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **BARACLUDÉ 0,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **11 juillet 2017**

Spécialité dénommée ENTECAVIR CRISTERS 1 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 785 632 9

CRISTERS

entécavir 1 mg

sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 054 9 8 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 373 3 0 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **BARACLUDÉ 1 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **11 juillet 2017**

Spécialité dénommée ENTECAVIR ZYDUS 0,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 280 963 5

ZYDUS FRANCE

entécavir 0,50 mg
sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 054 6 7 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 373 0 9 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **BARACLUDGE 0,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **11 juillet 2017**

Spécialité dénommée ENTECAVIR ZYDUS 1 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 762 872 4

ZYDUS FRANCE

entécavir 1 mg
sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 054 7 4 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 373 1 6 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **BARACLUDGE 1 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **11 juillet 2017**

Spécialité dénommée ERTAPENEM PANPHARMA 1 g, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 993 155 6

PANMEDICA

ertapénem..... 1,0 g
sous forme d'ertapénem sodique

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 381 0 8 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 550 381 1 5 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique de **INVANZ 1 g, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Décision du **11 juillet 2017**

Spécialité dénommée ETORICOXIB ARROW 30 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 066 156 1

ARROW GENERIQUES

étoricoxib 30 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 951 9 5 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 952 0 1 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 952 1 8 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 952 2 5 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 952 3 2 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 952 4 9 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 335 8 5 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 335 9 2 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**ARCOXIA 30 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée ETORICOXIB ARROW 60 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 472 246 7

ARROW GENERIQUES

étoricoxib 60 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 952 5 6 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 952 6 3 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 952 8 7 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 952 9 4 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 953 0 0 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 336 0 8 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 336 2 2 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 336 3 9 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**ARCOXIA 60 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée ETORICOXIB MYLAN 30 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 571 656 3

MYLAN SAS

étoricoxib 30 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 300 4 2 : 2 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 300 5 9 : 5 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 300 6 6 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 300 8 0 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 300 9 7 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 301 0 3 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 301 2 7 : 49 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 106 2 3 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 301 5 8 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC) ; boîte de 28
- 34009 300 301 7 2 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 301 8 9 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 302 0 2 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 28
- 34009 300 302 4 0 : 2 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 302 5 7 : 5 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 302 6 4 : 7 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 302 8 8 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 302 9 5 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 303 0 1 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 303 2 5 : 49 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 106 9 2 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 303 4 9 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 107 1 5 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**ARCOXIA 30 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée ETORICOXIB MYLAN 60 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 572 618 7

MYLAN SAS

étoricoxib 60 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 303 5 6 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 107 3 9 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 300 303 6 3 : 2 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 303 7 0 : 5 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 303 8 7 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 304 0 0 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 304 1 7 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 304 2 4 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 304 3 1 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 304 4 8 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 107 4 6 : 49 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 107 5 3 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 107 6 0 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 107 7 7 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 107 8 4 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 304 6 2 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC) ; boîte de 5
- 34009 550 107 9 1 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC) ; boîte de 50
- 34009 550 108 0 7 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC) ; boîte de 100
- 34009 300 304 8 6 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 304 9 3 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 305 0 9 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 5
- 34009 300 305 2 3 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 28
- 34009 550 108 1 4 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 50
- 34009 550 108 2 1 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 100
- 34009 300 305 3 0 : 2 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 305 4 7 : 5 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 305 5 4 : 7 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 305 6 1 : 10 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 305 7 8 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 305 8 5 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 305 9 2 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 306 0 8 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 108 3 8 : 49 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 108 4 5 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 108 5 2 : 84 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 108 6 9 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 108 7 6 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 304 7 9 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC) ; boîte de 28

Cette spécialité est un générique d'**ARCOXIA 60 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée ETORICOXIB SANDOZ 30 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 271 866 2

SANDOZ

étoricoxib 30 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 992 7 8 : 5 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 992 8 5 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 993 0 8 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 993 1 5 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 993 2 2 : 15 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 993 3 9 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 993 4 6 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 993 6 0 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 345 5 1 : 49 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 345 6 8 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 345 7 5 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 345 8 2 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 345 9 9 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 346 0 5 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 346 1 2 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 346 2 9 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 994 5 2 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 300 993 8 4 : 7 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 300 993 9 1 : 10 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 300 994 0 7 : 14 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 300 994 2 1 : 15 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 300 994 3 8 : 20 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 300 994 4 5 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 346 3 6 : 49 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 346 4 3 : 50 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 346 5 0 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 346 6 7 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 346 8 1 : 84 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 346 9 8 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 347 0 4 : 98 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 347 1 1 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 300 993 7 7 : 5 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**ARCOXIA 30 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée ETORICOXIB SANDOZ 60 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 217 553 3

SANDOZ

étoricoxib 60 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 994 6 9 : 5 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 994 7 6 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 994 8 3 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 994 9 0 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 995 0 6 : 15 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 995 1 3 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 995 2 0 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 995 3 7 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 347 2 8 : 49 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 347 4 2 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 347 5 9 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 347 6 6 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 347 7 3 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 347 8 0 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 347 9 7 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 995 5 1 : 7 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 300 995 6 8 : 10 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 300 995 7 5 : 14 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 300 995 9 9 : 15 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 300 996 0 5 : 20 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 300 996 1 2 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 300 996 2 9 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 348 1 0 : 49 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 348 2 7 : 50 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 348 3 4 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 348 4 1 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 348 5 8 : 84 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 348 6 5 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 348 7 2 : 98 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 348 8 9 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 550 348 0 3 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 995 4 4 : 5 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**ARCOXIA 60 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE ZENTIVA 10 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 097 794 0

SANOFI AVENTIS FRANCE

ézétimibe 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 039 2 0 : 14 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 301 039 4 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 301 039 5 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 301 039 6 8 : 50 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 301 039 7 5 : 56 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 301 039 8 2 : 60 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 301 039 9 9 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 550 365 0 0 : 98 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 550 365 2 4 : 100 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)

Cette spécialité est un générique d'**EZETROL 10 mg, comprimé**

Décision du **11 juillet 2017**

Spécialité dénommée FEBUXOSTAT ALTISO 120 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 672 151 7

MEDIPHA SANTE

fébuxostat 120 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 010 8 7 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 356 5 7 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 010 9 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 356 6 4 : 84 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ADENURIC 120 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée FEBUXOSTAT ALTISO 80 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 750 850 4

MEDIPHA SANTE

fébuxostat 80 mg

pour un comprimé pelliculé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 010 6 3 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 356 3 3 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 301 010 7 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 356 4 0 : 84 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ADENURIC 80 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée FEBUXOSTAT AXOREL 120 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 861 942 9

MEDIPHA SANTE

Fébuxostat 120 mg

pour un comprimé pelliculé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 011 3 1 : 28 comprimés pelliculés sous plaquette (PVC/PCTFE/Aluminium).
- 34009 550 356 9 5 : 84 comprimés pelliculés sous plaquette (PVC/PCTFE/Aluminium).
- 34009 301 011 4 8 : 28 comprimés pelliculés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium).
- 34009 550 357 0 1 : 84 comprimés pelliculés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium).

Cette spécialité est un générique d'**ADENURIC 120 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée FEBUXOSTAT AXOREL 80 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 974 220 3

MEDIPHA SANTE

Fébuxostat 80 mg

pour un comprimé pelliculé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 011 0 0 : 28 comprimés pelliculés sous plaquette (PVC/PCTFE/Aluminium).
- 34009 550 356 7 1 : 84 comprimés pelliculés sous plaquette (PVC/PCTFE/Aluminium).
- 34009 301 011 2 4 : 28 comprimés pelliculés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium).
- 34009 550 356 8 8 : 84 comprimés pelliculés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium).

Cette spécialité est un générique d'**ADENURIC 80 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée FEBUXOSTAT SANDOZ 120 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 598 126 6

SANDOZ

fébuxostat 120 mg
sous forme de fébuxostat hémihydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 085 3 6 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 085 4 3 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 385 0 4 : 42 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 385 1 1 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 385 3 5 : 84 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 385 4 2 : 98 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 085 6 7 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
34009 301 085 7 4 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
34009 550 385 5 9 : 42 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
34009 550 385 6 6 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
34009 550 385 7 3 : 84 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
34009 550 385 8 0 : 98 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)

Cette spécialité est un générique d'**ADENURIC 120 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **21 juillet 2017**

Spécialité dénommée FEBUXOSTAT SANDOZ 80 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 586 159 4

SANDOZ

fébuxostat 80 mg
sous forme de fébuxostat hémihydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 082 8 4 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 082 9 1 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 383 6 8 : 42 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 383 7 5 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 383 8 2 : 84 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 383 9 9 : 98 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 083 0 7 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
34009 301 085 2 9 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
34009 550 384 7 4 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
34009 550 384 8 1 : 84 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
34009 550 384 9 8 : 98 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
34009 550 409 6 5 : 42 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)

Cette spécialité est un générique d'**ADENURIC 80 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **21 juillet 2017**

Spécialité dénommée FLUOXETINE AMDIPHARM 60 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 155 663 8

AMDIPHARM Ltd

fluoxétine 60,00 mg
sous forme de chlorhydrate de fluoxétine

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 811 7 4 : 10 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 300 811 8 1 : 28 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 300 811 9 8 : 30 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

Décision du **05 juillet 2017**

Spécialité dénommée FULVESTRANT TEVA 250 mg, solution injectable en seringue préremplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 305 376 7

TEVA SANTE

fulvestrant 250 mg

pour une seringue préremplie

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 009 0 5 : 5 ml en seringue préremplie (en verre) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 1
- 34009 301 030 0 5 : 5 ml en seringue préremplie (en verre) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 2

Cette spécialité est un générique de **FASLODEX 250 mg, solution injectable**

Décision du **20 juillet 2017**

Spécialité dénommée FUROSEMIDE ACCORD 20 mg/2 ml, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 544 948 0

ACCORD HEALTHCARE France SAS

furosémide 20 mg

pour 2 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 550 401 4 9 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
- 34009 550 403 4 7 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique de **LASILIX 20 mg/2 ml, solution injectable en ampoule**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée IMATINIB CRISTERS 100 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 507 458 9

CRISTERS

imatinib..... 100 mg
sous forme de mésilate d'imatinib

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 968 2 6 : 20 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 968 3 3 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 968 4 0 : 120 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 968 5 7 : 180 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 968 6 4 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **GLIVEC 100 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée IMATINIB CRISTERS 400 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 144 777 0

CRISTERS

imatinib..... 400 mg
sous forme de mésilate d'imatinib

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 968 7 1 : 10 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 968 8 8 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 339 7 4 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 968 9 5 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **GLIVEC 400 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée IVABRADINE TEVA 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 819 284 9

TEVA SANTE

ivabradine 5 mg
sous forme d'adipate d'ivabradine 6,56 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 867 7 3 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 867 8 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 867 9 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 868 0 3 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 868 1 0 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 304 6 1 : 84 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 304 7 8 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 304 8 5 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 304 9 2 : 112 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 305 0 8 : 120 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 868 2 7 : 1 comprimé en plaquette ; boîte de 56
34009 300 868 3 4 : 56 comprimés en plaquette (avec calendrier)

Cette spécialité est un générique de **PROCORALAN 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée IVABRADINE TEVA 7,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 424 520 8

TEVA SANTE

ivabradine 7,5 mg
sous forme d'adipate d'ivabradine 9,84 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 868 4 1 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 868 5 8 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 868 7 2 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 868 8 9 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 305 1 5 : 84 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 305 2 2 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 305 3 9 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 305 5 3 : 120 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 868 9 6 : 1 comprimé en plaquette ; boîte de 56
34009 300 869 0 2 : 56 comprimés en plaquette (avec calendrier)
34009 550 305 4 6 : 112 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **PROCORALAN 7,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée KETESSE 25 mg, solution buvable en sachet
Code Identifiant de Spécialité : 6 392 923 5

Laboratoires MENARINI INTERNATIONAL Operations Luxembourg SA

dexkétoprofène 25 mg
sous forme de dexkétoprofène trométamol

pour un sachet

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 021 1 4 : 10 ml en sachet-dose (polyester/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 20

Décision du **18 juillet 2017**

Spécialité dénommée KYLEENA 19,5 milligrammes, système de diffusion intra-utérin
Code Identifiant de Spécialité : 6 346 310 4

BAYER HEALTHCARE SAS

lévonorgestrel 19,50 mg

pour un système

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 947 5 4 : 1 dispositif sous plaquettes thermoformées (polytéréphtalate (PET)) ; boîte de 1
34009 550 334 6 2 : 1 dispositif sous plaquettes thermoformées (polytéréphtalate (PET)) ; boîte de 5

Décision du **25 juillet 2017**

Spécialité dénommée LAMIVUDINE SANDOZ 150 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 282 223 0

SANDOZ

lamivudine..... 150 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 275 009 9 2 : 14 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 275 010 7 4 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 275 011 3 5 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 275 013 6 4 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 275 014 2 5 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 585 334 5 7 : 84 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 585 335 1 8 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 585 336 8 6 : 120 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 275 015 9 3 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 275 016 5 4 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 585 337 4 7 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**EPIVIR 150 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée LAMIVUDINE SANDOZ 300 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 893 484 1

SANDOZ

lamivudine..... 300 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 275 017 1 5 : 14 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 275 018 8 3 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 275 019 4 4 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 585 338 0 8 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 585 339 7 6 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 585 340 5 8 : 84 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 585 341 1 9 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 585 342 8 7 : 120 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 275 020 2 6 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 585 343 4 8 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 585 344 0 9 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**EPIVIR 300 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée LATANOPROST NORIDEM 50 microgrammes/mL, collyre en solution
Code Identifiant de Spécialité : 6 786 869 4

Noridem Enterprises Ltd.

latanoprost 50
microgrammes

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 064 2 6 : 2,5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 1

34009 301 064 3 3 : 2,5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 3

34009 550 379 8 9 : 2,5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 6

Cette spécialité est un générique de **XALATAN 50 microgrammes/ml, collyre en solution**

Décision du **19 juillet 2017**

Spécialité dénommée LAXOSOFT 10 g, poudre pour solution buvable en sachet
Code Identifiant de Spécialité : 6 057 168 3

PHAROS - PHARMACEUTICAL ORIENTED SERVICES LTD

macrogol 4000 10 g

pour un sachet

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 833 6 9 : poudre en sachet (aluminium/papier) ; boîte de 10

34009 300 833 7 6 : poudre en sachet (aluminium/papier) ; boîte de 20

Décision du **05 juillet 2017**

Spécialité dénommée LEVETIRACETAM ACCORD 100 mg/ml, solution buvable
Code Identifiant de Spécialité : 6 763 874 3

ACCORD HEALTHCARE France SAS

lévétiracétam 100 mg

pour 1 ml de solution buvable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 076 2 1 : 300 ml en flacon (en verre/brun) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 301 076 3 8 : 150 ml en flacon (en verre/brun) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 301 076 4 5 : 150 ml en flacon (en verre/brun) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **KEPPRA 100 mg/ml, solution buvable**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TEVA 100 mg/25 mg/200 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 710 726 9

TEVA SANTE

lévodopa	100 mg
carbidopa anhydre	25 mg
sous forme de carbidopa monohydrate	
entacapone	200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 026 3 3 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **STALEVO 100 mg/25 mg/200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **24 juillet 2017**

Spécialité dénommée LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TEVA 125 mg/31,25 mg/200 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 690 329 5

TEVA SANTE

lévodopa	100 mg
carbidopa anhydre	25 mg
sous forme de carbidopa monohydrate	
entacapone	200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 026 5 7 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **STALEVO 125 mg/31,25 mg/200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **24 juillet 2017**

Spécialité dénommée LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TEVA 150 mg/37,5 mg/200 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 070 158 2

TEVA SANTE

lévodopa	150 mg
carbidopa anhydre	37,5 mg
sous forme de carbidopa monohydrate	
entacapone	200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 026 7 1 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **STALEVO 150 mg/37,5 mg/200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **24 juillet 2017**

Spécialité dénommée LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TEVA 175 mg/43,75 mg/200 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 953 697 9

TEVA SANTE

lévodopa	175 mg
carbidopa anhydre	43,75 mg
sous forme de carbidopa monohydrate	
entacapone	200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 026 8 8 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **STALEVO 175 mg/43,75 mg/200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **24 juillet 2017**

Spécialité dénommée LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TEVA 200 mg/50 mg/200 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 333 812 9

TEVA SANTE

Lévodopa 200 mg
Carbidopa 50 mg
Entacapone..... 200 mg

pour un comprimé pelliculé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 027 0 1 : Flacon (PEHD) de 100 comprimés pelliculés

Cette spécialité est un générique de **STALEVO 200 mg/50 mg/200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **24 juillet 2017**

Spécialité dénommée LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TEVA 50 mg/12,5 mg/200 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 985 562 8

TEVA SANTE

Lévodopa 50 mg
Carbidopa 12,5 mg
Entacapone..... 200 mg

pour un comprimé pelliculé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 025 9 6 : Flacon (PEHD) de 100 comprimés pelliculés

Cette spécialité est un générique de **STALEVO 50 mg/12,5 mg/200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **24 juillet 2017**

Spécialité dénommée LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TEVA 75 mg/18,75 mg/200 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 485 537 1

TEVA SANTE

Lévodopa 75 mg
Carbidopa 18,75 mg
Entacapone..... 200 mg

pour un comprimé pelliculé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 026 2 6 : Flacon (PEHD) de 100 comprimés pelliculés

Cette spécialité est un générique de **STALEVO 75 mg/18,75 mg/200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **24 juillet 2017**

Spécialité dénommée LEVOFLOXACINE NORPHARM REGULATORY SERVICES 500 mg, comprimé pelliculé sécable

Code Identifiant de Spécialité : 6 114 639 3

NORPHARM REGULATORY SERVICES LIMITED

lévofloxacine 500 mg
sous forme de lévofloxacine hémihydratée

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 795 7 7 : 1 comprimé sous plaquette PVC/Alu/Aclar.
34009 300 795 8 4 : 5 comprimés sous plaquette PVC/Alu/Aclar.
34009 300 796 0 7 : 7 comprimés sous plaquette PVC/Alu/Aclar.
34009 300 796 1 4 : 10 comprimés sous plaquette PVC/Alu/Aclar.
34009 550 282 0 8 : 50 comprimés sous plaquette PVC/Alu/Aclar.
34009 550 282 1 5 : 200 comprimés sous plaquette PVC/Alu/Aclar.
34009 550 282 2 2 : 500 comprimés sous plaquette PVC/Alu/Aclar.
34009 550 282 3 9 : Flacon (PEHD) de 50 comprimés.

Cette spécialité est un générique de **TAVANIC 500 mg, comprimé pelliculé sécable**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée LEVONORGESTREL/ETHINYLESTRADIOL BIOGARANCONTINU 100 microgrammes/20 microgrammes, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 094 698 0

BIOGARAN

lévonorgestrel 100 microgrammes
éthinyloestradiol 20 microgrammes

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 667 2 0 : 28 comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 1.
34009 300 667 3 7 : 28 comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 3.
34009 550 242 2 4 : 28 comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 6.
34009 550 242 3 1 : 28 comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 13.

Cette spécialité est un générique de **FEMOSIA, comprimé enrobé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée LEVONORGESTREL/ETHINYLESTRADIOL MYPLIX CONTINU 100 microgrammes/20 microgrammes, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 237 845 5

MEDIPHA SANTE

lévonorgestrel0,100 mg
éthinyloestradiol0,020 mg

pour un comprimé pelliculé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 666 7 6 : 28 comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 1.
34009 300 666 8 3 : 28 comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 3.
34009 550 241 8 7 : 28 comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 6.
34009 550 241 9 4 : 28 comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 13.

Cette spécialité est un générique de **FEMOSIA, comprimé enrobé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée LEVONORGESTREL/ETHINYLESTRADIOL QUALIFARMA CONTINU 100 microgrammes/20 microgrammes, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 039 754 2

MEDIPHA SANTE

Lévonorgestrel 0,100 mg
Ethinylestradiol 0,020 mg

Pour un comprimé pelliculé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 666 9 0 : 28 comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 1.
34009 300 667 1 3 : 28 comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 3.
34009 550 242 0 0 : 28 comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 6.
34009 550 242 1 7 : 28 comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 13

Cette spécialité est un générique de **FEMOSIA, comprimé enrobé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée MACROGOL 4000 PHAROS 10 g, poudre pour solution buvable en sachet
Code Identifiant de Spécialité : 6 903 735 3

PHAROS - PHARMACEUTICAL ORIENTED SERVICES LTD

macrogol 4000 10 g

pour un sachet

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 833 4 5 : poudre en sachet (aluminium/papier) ; boîte de 10
34009 300 833 5 2 : poudre en sachet (aluminium/papier) ; boîte de 20

Décision du **05 juillet 2017**

Spécialité dénommée MISOLFA 2 mg/0,03 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 694 225 9

MITHRA PHARMACEUTICALS

éthynylestradiol 0,03 mg
diénogest 2 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 050 9 2 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 370 4 0 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 3

34009 550 370 6 4 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 6

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée MYCOPHENOLATE MOFETIL ACCORD 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 099 718 8

ACCORD HEALTHCARE France SAS

mycophénolate mofétile (chlorhydrate de) 500 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 388 3 2 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 550 388 4 9 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 4

Cette spécialité est un générique de **CELLCEPT 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée NALSCUE 0,9 mg/0,1 ml, solution pour pulvérisation nasale en récipient unidose

Code Identifiant de Spécialité : 6 085 556 6

INDIVIOR UK Limited

chlorhydrate de naloxone anhydre 0,9 mg
sous forme de chlorhydrate de naloxone dihydraté

pour 0,1 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 107 5 1 : 0,1 ml en flacon pulvérisateur (unidose(s)/en verre) ; boîte de 4

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée NICOLEX CITRON 2 mg SANS SUCRE, gomme à mâcher médicamenteuse édulcorée au xylitol, à l'acésulfame potassique, au sucralose et au maltitol
Code Identifiant de Spécialité : 6 766 665 7

FERTIN PHARMA A/S

nicotine..... 2 mg
sous forme de résinate de nicotine

pour une gomme à mâcher

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 279 218 1 0 : 12 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 219 8 8 : 20 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 220 6 0 : 24 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 221 2 1 : 30 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 222 9 9 : 36 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 223 5 0 : 48 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 224 1 1 : 50 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 225 8 9 : 80 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 226 4 0 : 96 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 227 0 1 : 108 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **NICORETTE MENTHE FRAICHE 2 mg SANS SUCRE, gomme à mâcher médicamenteuse édulcorée au xylitol et à l'acésulfame potassique**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée NICOLEX CITRON 4 mg SANS SUCRE, gomme à mâcher médicamenteuse édulcorée au xylitol, à l'acésulfame potassique, au sucralose et au maltitol
Code Identifiant de Spécialité : 6 752 311 8

FERTIN PHARMA A/S

nicotine..... 4 mg
sous forme de résinate de nicotine..... 26,5 mg

pour une gomme à mâcher

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 279 228 7 9 : 12 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 229 3 0 : 20 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 230 1 2 : 24 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 231 8 0 : 30 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 232 4 1 : 36 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 233 0 2 : 48 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 234 7 0 : 50 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 235 3 1 : 80 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 237 6 0 : 96 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **NICORETTE MENTHE FRAICHE 4 mg SANS SUCRE, gomme à mâcher médicamenteuse édulcorée au xylitol et à l'acésulfame potassique**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée NICOLEX MENTHE 2 mg SANS SUCRE, gomme à mâcher médicamenteuse édulcorée au xylitol, à l'acésulfame potassique, au sucralose et au maltitol
Code Identifiant de Spécialité : 6 544 321 4

FERTIN PHARMA A/S

nicotine..... 2 mg
sous forme de résinate de nicotine..... 13,2 mg

pour une gomme à mâcher

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 279 239 9 9 : 12 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 240 7 1 : 20 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 241 3 2 : 24 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 243 6 1 : 30 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 244 2 2 : 36 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 245 9 0 : 48 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 246 5 1 : 50 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 247 1 2 : 80 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 248 8 0 : 96 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 249 4 1 : 108 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **NICORETTE MENTHE FRAICHE 2 mg SANS SUCRE, gomme à mâcher médicamenteuse édulcorée au xylitol et à l'acésulfame potassique**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée NICOLEX MENTHE 4 mg SANS SUCRE, gomme à mâcher médicamenteuse édulcorée au xylitol, à l'acésulfame potassique, au sucralose et au maltitol
Code Identifiant de Spécialité : 6 054 508 3

FERTIN PHARMA A/S

nicotine..... 4 mg
sous forme de résinate de nicotine..... 26,5 mg

pour une gomme à mâcher

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 279 250 2 3 : 12 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 251 9 1 : 20 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 252 5 2 : 24 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 253 1 3 : 30 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 254 8 1 : 36 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 255 4 2 : 48 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 256 0 3 : 50 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 257 7 1 : 80 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 279 258 3 2 : 96 gommes en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **NICORETTE MENTHE FRAICHE 4 mg SANS SUCRE, gomme à mâcher médicamenteuse édulcorée au xylitol et à l'acésulfame potassique**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée OMEPRAZOLE MYLAN CONSEIL 10 mg, comprimé gastro-résistant
Code Identifiant de Spécialité : 6 363 901 1

MYLAN SAS

oméprazole 10 mg
sous forme d'oméprazole magnésium

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 297 8 7 : 7 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 300 298 0 0 : 14 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 300 298 1 7 : 7 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 298 2 4 : 14 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 299 0 9 : 20 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**OMEPRAZOLE BAYER 10 mg, comprimé gastro-résistant**

Décision du **31 juillet 2017**

Spécialité dénommée OMEPRAZOLE MYLAN CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant
Code Identifiant de Spécialité : 6 834 199 0

MYLAN SAS

oméprazole 20 mg
sous forme d'oméprazole magnésium

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 298 3 1 : 7 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 300 298 4 8 : 14 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 300 298 6 2 : 7 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 298 7 9 : 14 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**OMEPRAZOLE BAYER 20 mg, comprimé gastro-résistant**

Décision du **31 juillet 2017**

Spécialité dénommée PREGABALINE MEDIPHA SANTE 100 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 069 504 0

MEDIPHA SANTE

prégabaline 100 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 027 9 4 : 84 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 028 0 0 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 092 9 8 : 1 gélule en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 100

Cette spécialité est un générique de **LYRICA 100 mg, gélule**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée PREGABALINE MEDIPHA SANTE 150 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 790 977 8

MEDIPHA SANTE

prégabaline 150 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 028 2 4 : 56 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 028 3 1 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 093 0 4 : 1 gélule en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 100

Cette spécialité est un générique de **LYRICA 150 mg, gélule**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée PREGABALINE MEDIPHA SANTE 200 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 541 751 1

MEDIPHA SANTE

prégabaline 200 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 028 4 8 : 84 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 028 5 5 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 093 1 1 : 1 gélule en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 100

Cette spécialité est un générique de **LYRICA 200 mg, gélule**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée PREGABALINE MEDIPHA SANTE 25 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 022 391 9

MEDIPHA SANTE

prégabaline 25 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 027 1 8 : 56 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 027 2 5 : 84 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 027 3 2 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 092 6 7 : 1 gélule en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 100

Cette spécialité est un générique de **LYRICA 25 mg, gélule**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée PREGABALINE MEDIPHA SANTE 300 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 176 176 0

MEDIPHA SANTE

prégabaline 300 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 028 6 2 : 56 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 028 7 9 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 093 2 8 : 1 gélule en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 100

Cette spécialité est un générique de **LYRICA 300 mg, gélule**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée PREGABALINE MEDIPHA SANTE 50 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 416 426 1

MEDIPHA SANTE

prégabaline 50 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 027 4 9 : 84 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 027 6 3 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 092 7 4 : 1 gélule en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 100

Cette spécialité est un générique de **LYRICA 50 mg, gélule**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée PREGABALINE MEDIPHA SANTE 75 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 259 737 4

MEDIPHA SANTE

prégabaline 75 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 027 7 0 : 56 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 027 8 7 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 092 8 1 : 1 gélule en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 100

Cette spécialité est un générique de **LYRICA 75 mg, gélule**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée QUETIAPINE CRISTERS LP 300 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 064 923 5

CRISTERS

quétiapine 300 mg
sous forme de fumarate de quétiapine 345,36 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 019 5 7 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 019 6 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 019 7 1 : 50 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 019 8 8 : 56 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 019 9 5 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 550 359 2 3 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **XEROQUEL LP 300 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée QUETIAPINE CRISTERS LP 400 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 292 515 9

CRISTERS

quétiapine 400 mg
sous forme de fumarate de quétiapine 460,48 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 020 1 5 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 020 2 2 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 020 3 9 : 50 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 020 4 6 : 56 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 020 5 3 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 550 359 3 0 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **XEROQUEL LP 400 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée QUETIAPINE CRISTERS LP 50 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 621 910 5

CRISTERS

quétiapine 50 mg
sous forme de fumarate de quétiapine 57,56 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 018 9 6 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 019 0 2 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 019 1 9 : 50 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 019 3 3 : 56 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 019 4 0 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 550 359 0 9 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **XEROQUEL LP 50 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée QUETIAPINE EVOLUGEN LP 300 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 172 970 2

EVOLUPHARM

quétiapine 300 mg
sous forme de fumarate de quétiapine 345,36 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 011 9 3 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 012 0 9 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 012 1 6 : 50 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 012 2 3 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 550 357 2 5 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **XEROQUEL LP 300 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée QUETIAPINE EVOLUGEN LP 400 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 234 670 3

EVOLUPHARM

quétiapine 400 mg
sous forme de fumarate de quétiapine 460,48 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 012 3 0 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 012 4 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 012 5 4 : 50 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 012 6 1 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 550 357 3 2 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **XEROQUEL LP 400 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée QUETIAPINE EVOLUGEN LP 50 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 101 770 1

EVOLUPHARM

quétiapine 50 mg
sous forme de fumarate de quétiapine 57,56 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 011 5 5 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 011 6 2 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 011 7 9 : 50 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 011 8 6 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 550 357 1 8 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **XEROQUEL LP 50 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **28 juillet 2017**

Spécialité dénommée QUETIAPINE TEVA LP 300 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 079 879 1

TEVA PHARMA

quétiapine 300 mg
sous forme de fumarate de quétiapine

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 017 8 0 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 017 9 7 : 60 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **XEROQUEL LP 300 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **07 juillet 2017**

Spécialité dénommée QUETIAPINE TEVA LP 400 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 598 366 2

TEVA PHARMA

quétiapine 400 mg
sous forme de fumarate de quétiapine

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 018 0 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 018 1 0 : 60 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **XEROQUEL LP 400 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **07 juillet 2017**

Spécialité dénommée QUETIAPINE TEVA LP 50 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 884 388 6

TEVA PHARMA

quétiapine 50 mg
sous forme de fumarate de quétiapine

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 017 5 9 : 10 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 017 6 6 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **XEROQUEL LP 50 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **07 juillet 2017**

Spécialité dénommée RASAGILINE EG 1 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 420 190 2

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

rasagiline 1 mg

sous forme de tartrate de rasagiline

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 057 5 7 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 301 057 6 4 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 301 057 7 1 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 301 057 8 8 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 301 057 9 5 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 377 0 5 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 377 1 2 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 377 2 9 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 377 3 6 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 377 4 3 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 377 5 0 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 377 6 7 : 112 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 377 7 4 : 140 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 377 8 1 : 168 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 377 9 8 : 180 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**AZILECT 1 mg, comprimé**

Décision du **20 juillet 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE EVOLUGEN 10 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 489 634 3

EVOLUPHARM

rosuvastatine 10 mg

sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 129 1 5 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 129 3 9 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **31 juillet 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE EVOLUGEN 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 106 235 8

EVOLUPHARM

rosuvastatine 20 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 129 4 6 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 129 5 3 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **31 juillet 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE EVOLUGEN 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 025 113 5

EVOLUPHARM

rosuvastatine 5 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 128 9 2 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 129 0 8 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **31 juillet 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE MACLEODS 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 324 542 2

MACLEODS PHARMA UK Limited

rosuvastatine 10 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 040 4 0 : 7 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/PVC/aluminium)
- 34009 301 040 5 7 : 28 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/PVC/aluminium)
- 34009 301 040 6 4 : 30 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/PVC/aluminium)
- 34009 301 040 7 1 : 90 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/PVC/aluminium)
- 34009 301 040 8 8 : 100 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/PVC/aluminium)
- 34009 301 040 9 5 : 7 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 301 041 0 1 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 301 041 1 8 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 301 041 2 5 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 301 041 3 2 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE MACLEODS 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 177 127 0

MACLEODS PHARMA UK Limited

rosuvastatine 20 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 041 4 9 : 7 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/PVC/aluminium)
- 34009 301 041 5 6 : 28 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/PVC/aluminium)
- 34009 301 041 6 3 : 30 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/PVC/aluminium)
- 34009 301 041 7 0 : 90 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/PVC/aluminium)
- 34009 301 041 9 4 : 100 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/PVC/aluminium)
- 34009 301 042 0 0 : 7 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 301 042 1 7 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 301 042 2 4 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 301 042 3 1 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 301 042 5 5 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE MACLEODS 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 441 699 7

MACLEODS PHARMA UK Limited

rosuvastatine 5 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 038 1 4 : 7 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/PVC/aluminium)
- 34009 301 038 2 1 : 28 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/PVC/aluminium)
- 34009 301 038 3 8 : 30 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/PVC/aluminium)
- 34009 301 038 4 5 : 90 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/PVC/aluminium)
- 34009 301 038 5 2 : 100 comprimés en plaquette formée à froid (OPA : polyamide orienté/PVC/aluminium)
- 34009 301 038 6 9 : 7 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 301 038 8 3 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 301 039 0 6 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 301 038 9 0 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
- 34009 301 039 1 3 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE MYLAN 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 615 016 4

MYLAN SAS

rosuvastatine 10 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 870 1 5 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD)/polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 300 870 2 2 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD)/polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 300 870 3 9 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 870 4 6 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 870 5 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 870 6 0 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 870 7 7 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 300 870 8 4 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE MYLAN 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 573 788 1

MYLAN SAS

rosuvastatine 20 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 870 9 1 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD)/polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 300 871 0 7 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD)/polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 300 871 1 4 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 300 871 2 1 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 300 871 3 8 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

34009 300 871 4 5 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

34009 300 871 5 2 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 300 871 6 9 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE MYLAN 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 302 082 4

MYLAN SAS

rosuvastatine 5 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 869 1 9 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD)/polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 300 869 3 3 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD)/polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 300 869 5 7 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 300 869 6 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

34009 300 869 7 1 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

34009 300 869 8 8 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 300 869 9 5 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 300 869 4 0 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée SOFTACORT 3,35 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose
Code Identifiant de Spécialité : 6 255 014 3

Laboratoires THEA

hydrocortisone (phosphate sodique d') 3,35 mg
pour 1 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 956 1 4 : 0,4 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 10
34009 300 956 3 8 : 0,4 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 20
34009 300 956 4 5 : 0,4 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 30
34009 300 956 5 2 : 0,4 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 60

Décision du **25 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL ACCORD 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 751 502 5

ACCORD HEALTHCARE France SAS

tadalafil..... 10 mg
pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 651 3 6 : 4 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL ACCORD 2,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 353 669 8

ACCORD HEALTHCARE France SAS

tadalafil..... 2,5 mg
pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 650 7 5 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 2,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL ACCORD 20 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 432 865 0

ACCORD HEALTHCARE France SAS

tadalafil..... 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 651 4 3 : 2 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 300 651 5 0 : 4 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 300 651 6 7 : 8 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 300 651 8 1 : 12 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 300 651 9 8 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 300 652 0 4 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 20 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL ACCORD 5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 124 106 9

ACCORD HEALTHCARE France SAS

tadalafil..... 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 650 8 2 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 300 650 9 9 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 300 651 0 5 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 300 651 1 2 : 84 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 300 651 2 9 : 90 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL BIOGARAN 10 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 332 462 4

BIOGARAN

tadalafil..... 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 997 1 1 : 4 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 997 2 8 : 4 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL BIOGARAN 2,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 340 870 2

BIOGARAN

tadalafil.....2,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 996 3 6 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)

34009 300 996 5 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 2,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL BIOGARAN 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 498 377 3

BIOGARAN

tadalafil.....20 mg

pour un comprimé pelliculé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 997 3 5 : 2 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 300 997 4 2 : 4 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 300 997 5 9 : 8 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 300 997 6 6 : 2 comprimés en plaquette (aluminium)

34009 300 997 7 3 : 4 comprimés en plaquette (aluminium)

34009 300 997 8 0 : 8 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 20 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL BIOGARAN 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 190 599 7

BIOGARAN

tadalafil.....5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 996 6 7 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)

34009 300 996 7 4 : 84 comprimés en plaquette (aluminium)

34009 300 996 8 1 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 300 996 9 8 : 84 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL EG 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 002 939 4

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

tadalafil..... 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 812 7 3 : 4 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 812 8 0 : 8 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 812 9 7 : 12 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 813 0 3 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 813 1 0 : 24 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 813 2 7 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 813 3 4 : 36 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 813 4 1 : 48 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 813 5 8 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 052 9 0 : 16 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL EG 2,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 695 876 5

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

tadalafil..... 2,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 812 1 1 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 812 2 8 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 285 2 9 : 84 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 285 3 6 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 052 6 9 : 16 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 2,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL EG 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 177 852 1

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

tadalafil..... 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 813 6 5 : 2 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 813 8 9 : 4 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 813 9 6 : 8 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 814 0 2 : 12 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 814 1 9 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 814 2 6 : 24 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 814 4 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 285 5 0 : 36 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 285 6 7 : 48 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 285 7 4 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 285 9 8 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 053 1 3 : 16 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 20 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL EG 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 157 329 9

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

tadalafil..... 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 812 3 5 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 052 8 3 : 16 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 812 4 2 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 812 5 9 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 812 6 6 : 84 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 285 4 3 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL KRKA 10 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 698 299 0

Krka, dd, Novo mesto

tadalafil..... 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 896 8 2 : 2 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 896 9 9 : 4 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 897 0 5 : 8 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 897 1 2 : 12 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 897 2 9 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 897 3 6 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 318 2 6 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 318 4 0 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **11 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL KRKA 2,5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 763 146 0

Krka, dd, Novo mesto

tadalafil..... 2,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 895 2 1 : 2 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 895 4 5 : 4 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 895 5 2 : 8 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 895 6 9 : 12 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 895 7 6 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 895 8 3 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 318 0 2 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 318 1 9 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 2,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **11 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL KRKA 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 182 926 8

Krka, dd, Novo mesto

tadalafil..... 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 897 4 3 : 2 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 897 5 0 : 4 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 897 7 4 : 8 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 897 8 1 : 12 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 897 9 8 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 898 0 4 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 898 1 1 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 318 5 7 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 20 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **11 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL KRKA 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 300 886 8

Krka, dd, Novo mesto

tadalafil..... 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 895 9 0 : 2 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 896 1 3 : 4 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 896 2 0 : 8 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 896 3 7 : 12 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 896 4 4 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 896 5 1 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 318 6 4 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 550 318 7 1 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **11 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL SANDOZ 10 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 903 257 3

SANDOZ

tadalafil..... 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 000 9 7 : 4 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 001 0 3 : 4 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 001 1 0 : 4 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 001 2 7 : 12 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 001 3 4 : 12 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 001 4 1 : 12 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 001 5 8 : 24 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 001 7 2 : 24 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 001 8 9 : 24 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 350 3 9 : 36 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 350 5 3 : 36 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 550 350 6 0 : 36 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 350 7 7 : 48 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 350 8 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 550 350 9 1 : 48 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL SANDOZ 2,5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 783 702 6

SANDOZ

tadalafil..... 2,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 984 1 7 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 300 984 2 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 300 984 3 1 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 2,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL SANDOZ 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 440 469 2

SANDOZ

tadalafil..... 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 003 0 1	: 2 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 003 1 8	: 4 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 003 2 5	: 5 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 003 3 2	: 8 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 003 4 9	: 10 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 003 5 6	: 12 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 003 6 3	: 24 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 351 1 4	: 36 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 351 2 1	: 48 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 351 3 8	: 56 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 003 7 0	: 2 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 003 8 7	: 4 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 004 0 0	: 5 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 004 1 7	: 8 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 004 2 4	: 10 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 004 3 1	: 12 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 004 4 8	: 24 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 550 351 4 5	: 36 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 550 351 5 2	: 48 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 550 351 6 9	: 56 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 004 6 2	: 2 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 004 7 9	: 4 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 004 8 6	: 5 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 004 9 3	: 8 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 005 0 9	: 10 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 005 2 3	: 12 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 005 3 0	: 24 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 351 7 6	: 36 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 351 8 3	: 48 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 351 9 0	: 56 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 20 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL SANDOZ 5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 564 101 8

SANDOZ

tadalafil..... 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 985 3 0 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 300 985 4 7 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 300 985 6 1 : 14 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX)
polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 985 7 8 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX)
polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 985 8 5 : 14 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX)
polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 985 9 2 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX)
polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 000 6 6 : 84 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 000 7 3 : 84 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX)
polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 000 8 0 : 84 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX)
polytrifluorochloroéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée TENOFOVIR DISOPROXIL ARROW 123 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 758 095 9

ARROW GENERIQUES

ténofovir disoproxil..... 123 mg

sous forme de fumarate de ténofovir disoproxil

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 961 5 4 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
34009 550 338 7 5 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
34009 300 961 7 8 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 961 8 5 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **VIREAD 123 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée TENOFOVIR DISOPROXIL ARROW 163 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 220 897 6

ARROW GENERIQUES

ténofovir disoproxil..... 163 mg
sous forme de fumarate de ténofovir disoproxil

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 961 9 2 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 550 338 8 2 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 300 962 0 8 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

34009 300 962 1 5 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **VIREAD 163 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée TENOFOVIR DISOPROXIL ARROW 204 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 101 558 6

ARROW GENERIQUES

ténofovir disoproxil..... 204 mg
sous forme de fumarate de ténofovir disoproxil

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 962 3 9 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 550 338 9 9 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 300 962 4 6 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

34009 300 962 5 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **VIREAD 204 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée TENOFOVIR DISOPROXIL ARROW 245 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 567 516 6

ARROW GENERIQUES

ténofovir disoproxil 245 mg
sous forme de fumarate de ténofovir disoproxil

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 962 6 0 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 550 339 1 2 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 300 962 7 7 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

34009 300 962 8 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **VIREAD 245 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée TERLIPRESSINE SUN 1 mg/8,5 ml, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 954 154 9

SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV

terlipressine 0,85 mg
sous forme d'acétate de terlipressine 1 mg

pour une ampoule de 8,5 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 585 784 0 3 : 8,5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5

Cette spécialité est un générique de **GLYPRESSINE 1 mg/8,5 ml, solution injectable**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée TRAVOPROST/TIMOLOL EG 40 microgrammes/mL + 5 mg/mL, collyre en solution

Code Identifiant de Spécialité : 6 396 729 6

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

travoprost..... 40
microgrammes
timolol..... 5 mg
sous forme de maléate de timolol

pour 1 mL de collyre

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 051 8 4 : 2,5 ml en flacon (polypropylène) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 1

34009 550 371 2 5 : 2,5 ml en flacon (polypropylène) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 3

34009 550 371 3 2 : 2,5 ml en flacon (polypropylène) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 6

Cette spécialité est un générique de **DUOTRAV 40 microgrammes/ml + 5 mg/ml, collyre en solution**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée TRAVOPROST/TIMOLOL MYLAN 40 microgrammes/mL + 5 mg/mL, collyre en solution

Code Identifiant de Spécialité : 6 922 033 3

MYLAN SAS

travoprost..... 40
microgrammes
timolol..... 5 mg
sous forme de maléate de timolol

pour 1 mL de collyre en solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 051 7 7 : 2,5 ml en flacon (polypropylène) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 1

34009 550 371 0 1 : 2,5 ml en flacon (polypropylène) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **DUOTRAV 40 microgrammes/ml + 5 mg/ml, collyre en solution**

Décision du **17 juillet 2017**

Spécialité dénommée TRAVOPROST/TIMOLOL TEVA 40 microgrammes/mL + 5 mg/mL, collyre en solution

Code Identifiant de Spécialité : 6 790 290 1

TEVA SANTE

travoprost..... 40
microgrammes
timolol..... 5 mg
sous forme de maléate de timolol

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 052 2 1 : 5 ml en flacon (polypropylène) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **DUOTRAV 40 microgrammes/ml + 5 mg/ml, collyre en solution**

Décision du **10 juillet 2017**

Spécialité dénommée VILDAGLIPTINE SANDOZ 50 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 615 327 4

SANDOZ

vildagliptine 50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 086 7 3 : 7 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 086 8 0 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 086 9 7 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 087 0 3 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 087 1 0 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 087 2 7 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 387 7 1 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 387 8 8 : 112 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 387 9 5 : 180 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 388 0 1 : 336 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 388 2 5 : 112 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **GALVUS 50 mg, comprimé**

Décision du **28 juillet 2017**